

Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets © Verötlentlichungsnummer: 0 649 865 A1

# © EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- Anmeldenummer: 94116289.3
- @ Inc. Ct.4. COSG 18/67, C09D 175/16

- Anmeldetag: 15.10.94
- Priorität: 23.10.93 DE 4336206
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.04.95 Patentblatt 95/17
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI NL PT SE
- Armeider: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT
- D-65926 Frankfurt (DE)
- Erlinder: Klein, Heinz-Peter, Dr. Gross-Gerauer Strasse 79 D-85130 Mainz (DE) Erlinder: Golsier, Jörg-Peter, Dr. Seltztalstrasse 137 D-85218 Ingelheim (DE)
- Wässrige selbstvernetzende Polyurethan-Vinyl-Hybrid-Dispersionen.
- Wäärige selbstverretzende Bindemittel, bestehend eus Polyhydraziden und Carbonyigruppen-haltigen Urethen-Vinyl-Hybridpolymeren sowie gegebenenfalls üblichen Züsätzen.

EP 0 649 865 A1

Rank Xerox (UR) Business Services (3.10/3.03/3.3.4)

#### FP 0 649 685 A1

Spatials Neutriorgandation von Verytopinens, but wichten die Polymeristen von Verytopinens in Auswessheit von stätigen Polymerischopissonen seitzig weien z.B. in den Gerichter (P o 088 722, EP o 197 188, EP o 198 845, EP o 389 115, EP o 227 449 und EP o 522 450 beschreiben. In Fall (P o 198 845, EP o 389 185, EP o 227 449 und EP o 522 450 beschreiben. In Fall (P o 198 845, EP o 389 185, EP o 227 449 und EP o 522 450 beschreiben. In Fall (P o 198 845, EP o 389 185, EP o 389

5 In der EP 0.08 732, EP 0.02 419 und EP 0.02 420 werden eberfalls herbellungsverferen von Physipseha-Archythol-Clapsiratione beschreiben. In Utsardia zu dem is der Phassichnift EP 0.03 410 er eine Die 1.03 410 er ei

Carbonylgruppen-haltige Vinylpolymere wurden bereits vor mehr als 20 Jahren in der Patentiteratur arwähnt. Ihre Herstellung arfoldt im alloemeinen in einem Emulsionspolymerisations prozess durch Polymerisation von Carbonylgruppenhaltigen Vinylmonomeren mit anderen Vinylmonomeren. Beispielhaft aufgeführt sind hierfür die Patentschriften DE 15 95 393, DE 26 19 092, EP 0 127 834 und EP 0 332 011. Selbstvernetzende willfrige Beschichtungssysteme, die auf Mischungen von Polyurethanharzen und Vinylpolymeren basieren, sind in der Patentschrift EP 0 332 326 offenbert. Die Selbstvernetzung erfolgt hier über Azomethin-Bindungen, die aus einer Reaktion von Hydrazin- mit Carbonylgruppen resultieren. In diesen Beschichtungszusammensetzungen nimmt mindestens ein Polyurethanharz, das im Polymerrlickorat Hydrazin- oder Carbonylgruppen besitzt, an der Vernetzung tell. Eine bevorzugte Horstellungsvariante des Polyurethanpolymers ist dessen Aufbau in Vinylmonomeren, die nach dem Dispergieren des Polyurethanhazes in wäßricem Medium radikalisch polymerisiert werden. Dieses Verlahren führt zu einer Polymer-Mischung, bestehend aus Polyurethanharz und Vinylpolymer Mischungen von Polyurethan- und Vinylpolymeren, die beide Carbonylgruppen tragen und über Polyhydrazide vernetzt werden können, sind in der Patentschrift ebenfalls erwähnt, im Falle einer Carbonyllunktionalität erfolgt deren Einführung in das Polyurethanharz während der Präpolymersynthese ungloder während des Ketterwerlängerungsprozesses Beide Möglichkeiten erfordern isocyanatreaktive Verbindungen mit Carbonytfunktionalität. Die Vernetzung dieses Carbonyloruppen-haltioen Polyurethanharzes kann mit Hydrazingruppenhaltinen Polyurethan- und Vinylpolymeren sowie Polyhydraziden, die nicht vom Polyurethen- oder Vinyl-Typ sind, erfolgen, Urethanund Vinylpolymere liegen hier als rein physikalische Mischung vor. Es ist bekannt, daß solche Systeme zur Entmischung nergen, dies bringt neben einer unzureichenden Lagerstabilität eine Verschlechtenung der ss mechanischen Eigenschaften, der Beständigkeitseigenschaften und des Filmaussehens mit sich (z.B.

Glanzstörungen, Filmschleier).
Es bestand daher die Aufgabe, selbstvernetzende Bindemittel auf Basis von Urethan- und Vinylpolymeren zu schalfen, die kalne Entmischungsneigung haben.

Opperstand der vollegendes Erfedung sind stillige, stellsberentzersch Erdenfiste bestehend zur Führhydricht und Dispersioner von Cartonysprach-hallige Psytaushun-lyf-lyf-brighwaren. Die se der lagertabil und köfnen bei riedigen Temperature wilhered vorlober nich der Filmblütze über Annenheidungswei werdesten, die aus der Relation der Protession mit den Cartonyspopen des 5 Polyseiten-Virsyl-Hydrighorimenen rosuldieren. Die Psytausber-Virsyl-Hydrighorisposen werden durch anderschaft der Virsyl-Hydrighorimenen rosuldieren. Die Psytausber-Virsyl-Hydrighorisposen werden durch anderschaft der Virsyl-Hydrighorisposen berühen. Die Psytausber-Virsyl-Hydrighorisposen-halle Thiorentina- oder Fahrendrigungen bestäne, mit Cartonyfuppen-halligen und welleren hustkonelen sowie architektischen Verprinzensen bergestelt.

sowie nicrounischerelen vinyminischeren eriogestellt.

Unter dem Begriff "Carbon/tjankfordistall" wird die Carbon/gruppe einer Katon- oder Aldehydverbindung verstanden. Unter dem Begriff "Hydrasid-Funktionslißt" eind die Hydrasin- Hydrasid- oder Hydrasin- ongenaben einer "Hydrasid- verstanden. Die Bindemtitischarammensetzungen erfühlten Hydrasid- und Carbon/gruppen im Verhältels von bevorzugt 1140 bis 21., besonders bevorzugt von 120 bis 21.

15 De Besteine der Polyumban-Vnyl-Hybid-Güppersionensind Polyhydroxyverbindungen A. Polysocyzerb B. Vnylmonomen G. die ministerse sins eigenstellt seignauf mitdelne Güppe um direibers eine Vnylmyspe erhalten, hydrophile Monomen D. die ministerse sins nichtlositisch hydrophile Giuppe undicker ministerse sein inrichte oder inongene Guppe serhalten, und Vnylmonomen E. den ministerse sieses (Ed sies Curbon/Stankfornickt sahrekst. Die Verretzung deser Polyumban-Vnyl-Hybrid-Dippersionen werde fach Umban-Vnyl-Hybrid-

Gen.

The Publisher of the Control of the State of the Control of

Dig Polyhydroxypolyäther A1 können beispielsweise Polyätherdiole der Formel

sein, weier R ein Wasserströffreit oder ein Asylvest mit bis zu 6 C-Atomon ist, gegebonenfalls mit weitzen Substitutenten, nist dies genne Zahl von 2 bis 8 und mit stiene gesze Zahl von 10 bis 120. Beitspiels sind PolyBrykreglysicke, Polyscopylendysische, doeren Maschpolymere sowie Polystramettlyfestypkisch. Bevorzugt und Polyscopylenglysisch mit einer Molimasse von 400 bis 5000 g/mol. Andere geeignete Polystydroxypolythere and vorzweige Polystydroxyphiliter der Strükter.

wobel bedeuten

m = 10 ... 120 so p = 0, 1, 2

Y = H, Alkyl, die beispietsweise durch Umsetzung von drei- oder mehrwertigen Alkoholen wie Glycerin, Trimethylolpropan und Pentaerythrit mit Epososen wie Athylenoxid und/oder Propylonoxid erhalten werden.

Die Polyhydroxypolyestar A2 werden hergestellt durch Veresterung von Polycerbonsäuren oder deren sa Arhydriden mit organischen Polyhydroxyretriorungen. Ein Polycarbonsäurun und die Polyhydroxyretriorungen zu Bergarbonssan der Bergarbonssan der Bergarbonssan ein Bergarbonssan ein Bergarbonssan der Bergarbonssan bergarb

via Tisi-hydroxyskylikitase (L.B. Trimotylotyospan) ober Testakisylotyosylikylikitase (L.B. Pentanyfut), Gelegiate Plycytostaliser mit 2 ib il 5 fichintertistoniem in Makelli sind belgieteleen Philalisku, toorinatikun, Terahydrospinaliskun, T

Andere geeignate Polyhydronypolysater leiten sich ab von Polylactoren, beispielsweise erhälllich durcht stestung von «Caproliction mit Polyden. Solche Produtes sich bespielsweise der US-PS 3, 180,945 to beschrieben. De Polylactorypolych, die man durch diese Umsetzung erhält, zeichnes sich durch die Gegenwart einer endsfändigen Hydronyfungen und durch wissinkehende Polysetsensteils, die sich von dem Lacton zöhleben, aus. Diese wisdensterworder Molisializaties lictione der Formel

zo entsprechen, in der n bevorzugt 4 bis 6 ist und der Substituent R Wasserstoff, ein Alkytrest, ein Cycloatkrytrest oder ein Alkorptest ist, wobe kein Substituent mehr als 12 Kohlenstoffacome enthält und die gesamte Anzahl der Kohlenstoffatome des Substituenten in dem Lactonring 12 nicht übersteigt.

Das als Ausgangsmaheid i verwendete Lactore kann ein beließigte Lactor doer eine beließigte Kombindion von Lactore nein, wobei dieses Lactore mindestens 6 Köhlenstoffstom in dem Ring enthalten sollte, zs. zum Bespiel 6 bis 8 Köhlenstoffstomm und wobei mindestens 2 Wessenstoffsubstudende an dem Kohlenstoffstom vorhanden sein sollten, das an die Sauerstoffspappe des Rings gebrunden ist. Das sit Ausgangmaterial verwerdete Lactor kann durch die bigwiede sigameisen formed despeletik werder.

25 in der n und R die bereits angegebene Bedoutung haben. Die bei der Erindung bevorzugten Lactone sind die «Caprolactone, bei denen in den Wert 4 hat. Die am meesten bevorzugle Lacton is des wrusbellinkrien C-poprolacton, bei dem in den Wert 4 hat und alle R-Substituenten Wesserstot sind. Dieses Lacton wird besonders bevorzugt, da es in großen Mengen aur Verfügung abstrum die fürsterlich im ausgezeichnen Eingesechaften erglich.

44 Aufordem Können verschiedere auchen Lictore einzelt oder in Konflüstlich berutzt werden Belogien vom III die Umstersung mit dem Luctore opgenem alghanischen Poylose mit Allhyseophysis, J.-Proparckol, J.-Puburdol, Hausardol-I.-B. Umströßeispeltere alghanischen Poylose mit Allhyseophysischen Vom Auforder vom Auforderbehalter und Annosibi-hole im Gemisch mit Pohlyhdrosyvethindungen. Geeignete Polyschonslaven und Pohlyhdrosyvethindungen zu gest auf der Vertreiber vom Auforderbehalter und Vertreiber vom Auforderbehalter und Vertreiber vom Auforderbehalter und Vertreiber vom Auforderbehalter vom Auforderbehalte

panolamin.

Die Polyhydroxypolycarbonate A4 sind bevorzugt Polycarbonat-diole, die der aligemeinen Formel.

se entsprechen, werin R\* einen Alfyfement bedeutst. Diese OH-berktonellen Polycischonate lassen sich durch Umsetzung von Polycien wir Proparatiol-1.3 Bautardio-1.4, Allenderlo-1.8, Dillenfraylot, Träfflyflorghytol, 1.4-bis hydrocymethylogischesse. 2.2-8164\*-hydrocys-cybberylgropin. Neopenhylghytol, Trimothylopinpan, Pentarrynth, mit Disarbosten, wie Direnfrayl-, Difflyflorgo Chaphystochona, oper Prospen Hosping.

len. Gemische solcher Polyole können ebenfalls eingesetzt werden.

Die Polyhydroxypolyciefine AS leiten sich beispielsweise ab von oligomenen und polymenen Olefinen mit mindestens zwei endständigen Hydroxygruppen, bevorzugt ist «"»-Dihydroxypolybutatien zu nennen. Weiltere behralts geeignete Polyhydroxyrverbindungen sind Pellyacotale, Polysiloxane und Alkydherzo.

Die Polyinscrynelle B sind die Düchweisse in der Polyundhanchenin verwendeten. Beispiele für gegegnete Polyocynate sind Timethylendisoryane. Tertamethylendisoryane, Pertamethylendisoryane, Pertamethylendisoryane, Pertamethylendisoryane, at Hexamethylendisoryanet, 1:5-Disocynatic-2-methylendisoryanet, 1:5-Disocynatic-2-methylendisor

penylaedisocyanat. 1.4-Cychhaeylendisocyanat. 1.2-Cychhaeylendisocyanat. 1.3-Pheeylendisocyanat. 2.1-Olychhaeylendisocyanat. 2.4-Tolychhaeylendisocyanat. 2.4-Tolychaeylendisocyanat. 2.4-Tolychaeylen

Die Monomeren C enthalten mindestens eine Vinyigruppe und mindestens eine gegenüber Isocyanat readdive Gruppe, wie Hydroxy-, Mercapto- und Aminogruppen. Bevorzugt sind allphatische Hydroxyvinylverbindungen mit bis zu 25 C-Afomen.

Terminal Viry/groppen milit man durch de Realton der locyanis Groppen enthaltende Malcrononmenn mit Viry/groppen milit mit durch der Realton der locyanis Groppen enthaltende and auch durch Hasdion von Incryane Groppen enthaltende Malermonomene mit Viry/entholizingen GZ, die zwei older mitel gegenüber Incryane-Horpen nestaties Groppen enthalten, wenn die Auszal der Brootstatie groppen geringer ist als die der praientiere bosyanist melderen Groppen. Lemiel Virylingsvon erhölt mit in 2 zeit oder mitel zusprühle Incryanist Horpen nestaties Groppen enthalten, wenn die Arsali der Brootstatie 2 zeit oder mitel zusprühle Incryanist Horpen nestaties. Groppen enthalten, wenn die Arsali der Brootstatie

25 zwei oder mehr gegenüber Isocyanat-Gruppen reaktive Gruppen ein gruppen die der gegenüber Isocyanat reaktiven Gruppen übersteigt.

Opcode of an experiment work paint invention over the discharged whether on a Jurgestitipe Colonsisten was beingerwises inforcing limiterative, in discharged invention principal point of principal point of the principal point o

us ierte) Ammonium- oder Aminogruppe.

Die Monomene der Gingpo DI, dimitich Polysiocyanatie mit hydrophilen Gruppen, werden eingesetzt bei Reaktion mit hydronylweminierten Urethanprüpolymenen, die Monomenen der Gruppe DIn, nämlich hydrophile Varbindungen mit einer oder mehreren gegenber boognaat naddwe Gruppen werden eingesetzt bei Reaktion mit auchywaterbeministend Urethanprüpolymenen. Gerignete Monomere der Klässflüstung.

56 Din sind beispielnewise Reistionsproduter von Monohydroxypolythem wie Polytithylenghkolmonobutylisther ritt mindesters tillvisionalen Polytioxypolytich. Geolgoste Monomere der Klassifikarung Dhn sind belgeleineise Umestrangsproduter von Disopyraturien mit Gruppen unterschiedlicher Pedarbritist mit einem Polysikringspiloul unter Einst einer Sorgyanturien.

socialist un carcitogende Resistion desses bocquients mit einem Dalauculamin vo Districtionen, Gargonies Mecrowes of Resistitienung (Des eine bevorzugt Dick, de eine insched Coppe in Film der Cardonialter, Prospheristierung oder Schredsbergungse erhalten, Bespiele für diese Gruppe von Mormann auf distriptivorschaftendierun mit 2. de 10 C-Admenn wir des 2. Disphorpospheristiken, Erzellsprinerung der Schredsbergeren von der der Schredsbergeren von der Schredsbergeren von der Verlagen von de

gruppen auch erst nach ihrem Einbau in das Polyurethan-Malromonomer neutralisient werden. Geeignate Monomere der Klassifizierung Dirk sind beispielsweise Monoelkyidializanolamine wie N-Metry kläfkanolamin dem Calakyldializangiammenisiumversingungen.

Methyldiäthanolamin oder Dialkyldialkanolammoniumverbindungen.

Die Vinylmonomeren E sind carbonylgruppenhätige Vinylmonomere Ec, allein oder in Mischung mit

s anderen Werjhorcomene E., die keine Cabonrijscopes entstates.
Die Vyrjinscommen E. ethilder Virjingspopes und mindestera eine Carbonrytyngen. Bezpise Strocke Virjinscommen ist die Mehrjinnyslates, (Mehrjin-pilace, Cottanddorph, Elazotrojinesblocy) natur. Die eine Virjinscommen in der Mehrjinnyslates, (Mehrjinnyslates, Mehrjinnyslates, Cottanddorph, Cabonrijscopes ind. die in Diestophospheri der der Strocke von Statesburgspopes ind. die in 2004 der Strocke von Strocke vo

Die orfindungsgemäßen Polyurethan-Vinyf-Hybridpolymeren können auf verschiedenen Wegen hergestellt werden. En Weg besteht darin, daß zunächst ein Polyadditionsprodukt hercestellt wird durch Polyaddition von

Popylaring Methodoxians A of Physics enter 8 De Reddiscreptions of the Stock controllation of the Popylaring Methodoxians A of Physics enter 8 De Reddiscreptions of the Stock controllation of the AB Actions on the Micromeron des Prigo C1 was in ungested verdex an Photogene ABCI. Moreover the Photogene ABC

Discussioning von Residentingsrechten Alle mit polylasticideste Monomen C2 kann weigkern zu Produktien nich zogestrechtungspen Articul (2004 nich in diesem Hill und als Verlysbegen lateral Dis sentimbliede Umstänig mit die Verlindungen Dit bilt zu der befriger Umstanklassnenomenze, die sentimbliede Umstänig und die Verlindungen Dit bilt zu die befriger Umstanklassnenomenze, die die diese Verlindungen der Verlindungen der Verlindungen der Beit von der die Monomen Die und bei digitch dies gewinder locyater anleiden Gruppe entballe. Bespiele für geleigene Verlindungen der Anticoccational, Ant

thansultonsäure, Aminoäthansultonsäure, Aminopropansultensäure oder die analogen Aminophosphonsäuren, Salicylsäure, Hydroxystearinsäure, 2-Hydroxysthansultonsäure.

Die hydroxyfunktionellen Körper ABC2h mit lateralen und auch terminaten Vinylgruppen werden mit den is oppransi-funktionellen Monomeren Di zu den Ureithan-Makeumonomeren umgesetzt, bei verbiebender is oppransitunktionellität wird wie oben beschrieben verkahren.

Eine Variante ist, das zunächst aus A, B und C gebildete Zwischenprodukt in der Kette zu vorlängern, indem die Isocyanatyruppen dieses Polyadditionsprodukts mit Monomeren des Typs Dha wie z.B. Dlaminocarbonsfuren oder Diarinfosyltonsfüren umgesetzt werden.

Ein anderer bevorzugter Redelicenserg ist die Umsetzung der Produkte ABI zuerst mit den Monomeren 10. Dr. zu Produkten mit Isocyanathunktionalität ABIDII, die anschließend mit Cf zu Weithen-Makromonomeren mit terminate Virnivirungen oder mit Cg. zu Weithen-Makromonomeren mit Isteration und werig oder keinen

mit terminalen Vinyigruppen oder mit C2 zu Ujreithan-Makromonomeren mit lateralen und wenig oder keinen terminalen Vinyigruppen umgesetzt werden klönnen. Ben der verscheiten der verschaftlich und der verschaftlich verschaftlich und der verschaftlich ver

ien Kürpern ABDI umgesetzt, die mit Monomeren C1 zu vinyflamminalen Liesthan-Makromonomeron rezgieer na. Mit Monomeren C2 ergeben sich Uerbart-Makromonomere mit Blaesfelle Vrijvgruppen und kellen bis wentigen terminalen Vrinyfgruppen. Beiverbieblender bocyganztunktionzelläßt wird wie oben beschrieben verfahren.

Die oben beschriebenen Umsetzungen lassen sich statt in separaten Schritten auch in weniger Schritten, beispielsweise zwei Schritten oder einem Schritt durchlühren.

20 Die Herstellung der Unfahr-Makromonomen erwen und nicht und in der Unshan-Chemie bekennten Netzboein Herbeit können als Katsystations heräbeit, anhein, wie z. B. Entstylvarino, Diestyber-ziehnni, Diestyber-johnscha onder Unstablich (Publikation), wie z. B. Diestyberindiums, Diestyber-choid, Diestyberindiums, diestyberindiums, die Station und die Station (Diestyberindiums, diestyberindiums, diestyberindiums, diestyberindiums, diestyberindiums, die Station und die Station (Diestyberindiums, diestyberindiums, diestyberindiums, diestyberindiums, diestyberindiums, diestyberindiums, diestyberindiums, diestyberindiums, diestyberindiums, die diestyberindiums, diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, die diestyberindiums, diestyberindiums, die die diestyberindiums, die die diestyberindiums, die die diestyberindiums, die die di

za tal kommen sichte in Filipp, die späterhin durch Destillation oder durch Schleppen mit Wasser entfertir werden können, begrieberisen Mehrführigkeisen, Mehrführichstraktung in Archand (1984) und der Archa

Viruigrappen eithaltenden Makromonomeren copolymentsiari werden.

Die nach den zuvor beschriebenen Verfahrensvarkeiten einfaltenen Makromonomere werden dann neuralisiert kalls die unsichen Grusoen in den Monomeren, die solche Gruppen tragen, nicht bereits von

vonhannen in neutralisienter Form eingesetzt wurden.

Die Neutralisiente Form eingesetzt wurden.

Die Neutralisiente des zeurete Werbdrungen erlogin mit wällinigen Lüsurgen von Aksallhydroxiden oder mit Aminen, zum Stajoul mit Trinnshyamen, Tüttgylamin, Dientylamin, Dientylamin

Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polyureitien-Veryk-Hybrid-Dispersionen werden die nach den zuvor beschriebenen Heistellerusinsten erhätenen Unstham-Maktormonneren, die Veryfgruppen erhätelten und auch bereit Veryimpnomene Ee enhaltelle Können, durch Zugabe von Waszer in eine wäßign Dispersion Überführt und nach Zugabe von (weilsren) Veryimpnommene E, von denen mindestene eines (Ec) eine

co Carbonylgruppe enthält, nach en sich bekannten Methoden durch radikalisch initierte Polymeristeton polymerisiert. Der Gehatt an oppolymerisierten Vinylmonomeren beträgt 1 bis 95 Gew.-%, bevorzugt 5 bis 70 Gew.-

5. beapper auf des Seinecht des Festenfilles der Polysenfiller vollspründer Vorjehtlijkeit Obgensten. Die Verhälbeit vom Prüscht – und Teistengemeiter in der Unterhal-Metermonennen heibig (20.00 bis 1.5 seinem Seine 1.5 seinem Seine 1.5 seinem Festengemeite Festengen 1.5 seinem Festengemeiter auf vermissen zur Dereitspreise im Polysente 20.00 bis 3. zur Debetten vom Seine Seine Festengen Fe

50 Bullyfardiffythevanost, fret-Bullyformodiscanost, Di-2-Stryberryformodicatonet, Distolfderyformodiscanost, Oslodifderyformodiscanost object Aproxibitiospon, we LB, Burstiffstohyminity, Apobisfet-cymoraleimsture), older Gic Libichen Redorsystems, z.B. Natriamstiff, Natriamstiffstoni, Ascobinstive und organische Peroxido oder Wassendoffsproxid. Auforente Monem noch Regier (Merospano), Emulgatores, Schutsholloide and andere

übliche Hilfsstoffe zugegeben werden.

Erfolgte die Herisfellung der Makromonomeren in einem abdestillerbaren Lösemitel, die mit Wasser om Azpotrop mit einem Siedepunkt unter 100 °C bildet beispielsweise in Azenton deur Kylio, zwie dieses Lösemittel sieschließend aus der Dispersion abdestillert. Mei erhält in allen Fillien wäldige Polyuretham-Dispersionen. Die Sürveszänlendieser Polyuretham-Dispersionen liegen im Bereich von 5 bis 80. besonders bevorzust im Bereich von 150 4.6 Einheiten.

Bevorzugte Austithrungsformen zur Herstellung der Makromonomeren und deren Polymerisation gemeinsam mit den Vinylmonomeren E zu den erlin dungsgemäßen Polyurethan-Vinyl-Hybrid-Dispertionen orzeben sich aus den blodenden Verfahrenbeschreibunombet.

1. Lösemittelfrei

1.1 ohne Hilfslösemittel

re 111 militarminales Olf-Goroses

Bei Temperaturen von 100 bis 150 °C, besonders bevorzugt von 120 bis 135 °C, werden ein Monomer Dh (z.B. eine Polyhydroxysäure), gegebenenfalls ein oder mehrere Monomere C und gegebenenfalls niedermolekulare Polyole in einer Polyhydroxyverbindung A mit einer mittleren Molmasse von 400 bis 5000 as g/mol gelöst und mit einem Polyisocyanat 8 oder Polyisocyanatmischungen (die her und in den folgenden Ausführungstormen auch die isocyanatfunktionellen Vinvimonomeren Di enthälten ktinnen) zu einem OHterminierten Produkt mit einer mittleren Molmasse (Mn) von 500 bis 12000 gimol, besonders bevorzugt von 600 bis 8000 g/mol, umgesetzt. Nach dem Abkühlen auf eine Temperatur von 30 bis 100 °C, besonders bevorzunt von 50 bis 70 °C, wird ein nicht isocyanatreaktivas Visylmonomer (Resktivverdlinner) E sowie as eine mindestens ditunktionelle. NCD-raaktive Virntverbindung C2 zugegeben. Bei dieser Temperatur wird durch weitere Zugabe von Polylsocyanat B, das im Unterschuß zu den OH-Komponenten vorliegt, zu einem OH-funktionellen Polyurethanmakromonomeren mit einer mittieren Molmasse von 700 bis 24000 o/mol. besonders bevorzugt von 800 bis 16000 gimal, umgesetzt. Diese so erheltene Harzlösung wird nach Neutralisation mit Aminen oder anderen Basen in Wasser dispergiert. Zu der so erhaltenen Dispersion so werden weitere Vinyl-Comonomere Ec und gegebenanfalls En vor oder während der radikalischen Polymerisation gegeben. In der wäßrigen Dispersion werden dann mit radikalbildenden Initiatoren die Vinylyerbindungen bei einer Temperatur von 0 bis 85 °C, besonders bevorzunt von 40 bis 85 °C, und bei Verwendung von Redoxsystemen bei einer Temperatur von 30 bis 70 °C polymerisiert. Dabei entsteht eine lösemittelfreie Polyurethan-Vinyl-Hybrid-Dispersion.

### 1.1.2 mit terminalen Urethan-, Thiourethan- oder Hamstoffpruppierungen

Ber Temperaturen von 100 bis 150 °C, besonders bevorzuet von 120 bis 135 °C, werden ein Monomer Dh (z.B. eine Polyhydroxysäure) und gegebenenfalls niedermolekulare Polyole sowie gegebenenfalls ein 40 oder mehrere Monomere C in einer Polyhydroxyverbindung A mit einer mittleren Molmasse von 400 bis 5000 g/mgi geläst und mit einem Polytigecvanst 8 oder Polytigecvanstmischungen zu einem OH-terminierten Produkt mit einer mittleren Molmasse (Mn) von 500 bis 12000 gimol, besonders bevorzugt von 600 bis 8000 g/mol. umgesetzt. Nach dem Abkühlen auf eine Temperatur von 30 bis 100 °C, besonders bevorzugt von 50 bis 70 °C, wird ein nicht isocyanatreaktives Vinylmonomer (Reaktiverdünner) E sowie eine 4s mindestens difunktionelle, NCO-reaktive Vinylverbindung C2 zugegeben. Bei dieser Temperatur wird durch weitere Zunabe von Polyisocyanat B ein NCO-terminiertes Harz aufrebaut und nach der weiteren Besition mit einer monotunktionellen, isocyanistreektiven Verbindung, ausgewählt aus Alkoholen, primären oder sekundåren Aminen und Mercaptanen, zu einem Polyurethan-Makromonomeren mit terminalen über eine Urethan-, Thiourethan- oder Harnstoffgruppierung gebundenen hydrophillen Gruppen und einer mittleren se Molmasse von 700 bis 24000 gimol, besonders bevorzust von 800 bis 16000 gimol, umgesetzt. Diese so erhältene Harzidsung wird nach Neutralisation mit Aminen oder anderen Basen in Wasser dispergiert. Zu der so erhaltenen Dispersion werden weitere Vinyl-Comonomere Ec und gegebenenfalls En vor oder während der radikalischen Polymerisation gegeben. In der wäßrigen Dispersion wird dann mit radikalbildenden Initiatoren bei einer Temperatur von 0 bis 95 °C, besonders bevorzugt von 40 bis 95 °C, und bei Verwendung von Redoxsystemen bei einer Temperatur von 30 bis 70 °C polymerisiart. Qabei entsteht eine lösemittelfreie Polyurethan-Vinyl-Hybrid-Bispersion.

### 1.2 mit Hilfslösemittel

#### 1.2.1 mit terminalen OH-Gruppen

5 In Unterschied zu Verfahren 1.1.1 werden hier alle gegreichte hosprant residene Komponetten A. Gur die Din in einem zu der wähligen Preis beständerberate bei eine Wilksser an Ansongen blünden Lösennite gelöst und dreit mit einem Preisinospwart Bio dem eine Preisinospwartschung zu einem Official der Schalber und der der die einem Preisinospwartschung zu einem Official der Schalber und der S

## 1.2.2 mit terminalen Urethan-, Thiourethan- oder Hamstoffgruppierungen

im Unterschied zu Verfahren 1.1.2 werden hier alle gegenüber Isocyanat reaktiven Komponenten A, C und Dh in einem aus der wäßrigen Phase fraktionierbaren bzw. mit Wasser ein Azeotrop bildenden Lösemittel gelöst und direkt mit einem Polyisocyanat 8 oder einer Polyisocyanatmischung zu einem NCOterminierten Urethan-Makromonomeren umgesetzt. Der Lösemittelgehalt beträgt 1 bis 80 Gew.-%, bevor-25 zugt zwischen 10 und 50 Gew.-%, bezogen auf den Festkörper des Polyurethan-Makromonomers. Die Temperatur für diesen Schritt liegt zwischen 30 und 100 °C, besonders bevorzugt zwischen 50 und 80 °C. Nach der weiteren Umsetzung mit einer monofunktionellen, isocyanatreaktiven Verbindung, ausgewählt aus Alkoholen, primären oder sekundären Aminen und Mercaptanen, zu einem Polyurethan-Makromonomeren mit Urethan, Thiourethan- oder Hamstoffgrupplerungen und einer Molmasse von 500 bis 30000 g/mol, 32 besonders bevorzugt von 700 bis 20000 gimol, wird mit Aminen oder anderen Basen neutralisiert und in Wasser dispergiert. Anschließend wird das Hilfslöseminel, eventuell unter Vakuum, aus der wäßrigen Phase destilliert. Zu dieser lösemittelfreien Dispersion werden die Vinylmonomeren Ec und gegebenenfalls En vor oder während der radikalischen Polymerisation gegeben. Danach wird mit radikalbildenden Initiatoren bei einer Temperatur zwischen 0 und 95 °C, besonders bevorzugt zwischen 40 und 95 °C, bei Verwendung 35 von Redoxsystemen bei einer Temperatur von 30 bis 70 °C zu einer Esemitteitreien Polyurothan-Vinyi-Hybrid-Dispersion polymensiert.

Als Lösemittel kommen bei den Verfahren entsprechend 1.2.1 und 1.2.2 zum Beispiel Aceton, Tetrahydrofuran, Dioxan, Methylisthylketon, Methylisobulylketon, Tolugi oder Xylol in Frage.

#### 40 2. Läsemittelhaltio

Bol Benutzung eines nichtdestillierbaren Hilfslösemitels wie zum Bespiel N-Methylpyrrolidon wird gesauso wie in Verfahren 12.1 und 12.2 vergegangen, webel aber nach dem Dispergieren die Destillation entätte. Die Pyrimenistien wird wie in Verfahren 12.1 und 12.2 durchgeführt. Der Ussensträgighat lieg in 48 Bereich von 0,1 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt von 1 bis 15 Gew.- %, bezogen auf die gesamte Birdamtiffelborension.

Aufgrund ihres chemischen Aufbaus sind die erfandungsgemäßen Polyurethan-Vinyl-Hybrid-Dispersionen für eine visiosielia Anwendungen geeignet, z.B. zur Herstellung von Beschichtungssystemen, als Bindemittel für wasserverdinnbare Nebstoffen oder als Haze für Druckfarben.

Die erfindungsgemäßen Polywerban-Virey-Hybrid-Oispersionerlassen sich auf die verschiedensten Substatute, 28. Ramalik, Amproprobewischtlie, blog z.B. Exhamik, Furriers, Spanjales (eb., Spentic) et e.D., Beton, Leder und Teatliein, insbesondere Kunststatie, war Polycarbona, Polystyot, Polywinylchiond, Polypropylen, Polystyien, Pull-Pilla, Polysette, Polyfenblacrylate, Acylinthi-Buzdein-Systyl-Polymeistate und derpliechen, otwas insbesondere and Matella, was Esen, Kapler, Autrinities, (galviralisiehem) Sein, Messzing,

BOXX, 27n. Zini, Tipin, Majayasiun und dergleiches aufbrigen. Se haften auf den verschiedenste und instelligen dem Sandenmanns Geründungen bez. Zwichstelligen dem Sandenmanns Geründungen bez. Zwichstelligen dem Sandenmanns der Verschlieber und in der Verschlieber und der Verschlieber von der Verschlieb

20 De arridorogamellon Polyumba-Osponionen sind al. El ce de Hinselang von Lorosioscolibración de Derigina unidor Arridoriscolibración per de variablemente Americangueira genoral. Gladina de la companione del companione del

der Lackschicht nach einem Schwitzwassertest nicht nennenswert verschlechtert.

Bit der Formistenig von wasserweitlicheben Lotten mit den erforongsgenfallen Polyverbauer. Obgestinsen Röhmen die der Leitelnüchetlich beiherte hertest, ist. die zusserführten der ermiglieben is Mensive oder Beringspannishnen Polytocyanist, Edockhoren, wesserweitigetene Polytocyanist ober der Vertrag von der Vertrag von der Vertrag der Vertrag von der Vertrag von der Vertrag der Vertrag von der Vertr

Die auf den erfindungsgemäßen Dispersionen basierenden Beschichtungssysteme lassen sich mit allen, dem Fachmann bekannten Applikationsmethoden auf die o.a. Materialien aufbringen, z.B. durch Streichen, Watzen, Gleben Rabehn, Tauchen und Sortizen lais: ansiese, sir mix erfolgen.

But des erforcappenillen Polyverbach-Vinj-Holic Oligoratione bestienden Nabstates brinne de in der Roberthomioge Glothen zeitzetzen, der Weiternach Lieusgeniefe, Richinsshiftenist, Follotiek, sylmételbe und estitiek Vetze erfolken. De eigen des sparle zur Hernshille on der Schrichenstat, zu zu zu der der der der der der der Schrichenstat der Bertalte zur Versehlung so der all des erforcappenillen Polyverbach Vinj-Holic Oligorationen basserveien Klösstate erfolg ente der Olichenstate Der erfolken der Kritischenstat, die seine Diepensten zu die Unspektiessten

Die erfindungsgemäßen Polyurethan-Vinyl-Hybrid-Dispertionen können - gegebenentalls im Gemisch mit ärderen Bindernitteln wie Alkfoharzen - unter Zusatz von Usfalchen oder unföslichen Farbstotlen oder Pigmeinte zur Herstellung von Druckfarben verwendste werden.

Durch die nachfolgenden Beispiele wird die Erfindung n\u00e4her ert\u00e4utert:

### Beispiel 1: (Vergleichsbeispiel : nicht-selbstvernetzende Polyurethan-VinviHybrid-Dispersion)

Die resultierende Polyunethan-Acryl-Hybrid-Dispersion wird auf Raumtemperatur abgekühlt und durch ein 5 µm Pittergewebe filtriert. Die Dispersion besitzt einen Festkörpergehalt von 38 % und einen pH-Wert von 7.3.

## Beispiel 2

232,0 g eines Polyesters, hergestellt aus Hexandiol-1,6, Isophthalsäure und Adipinsäure, mit einer Hydroxyl-Zahl von 88 und einer Säurezahl Meiner 2 werden mit 23.0 c Dimethyloloropionsäure. 10.9 n 25 Hexandiol-1,6 und 62,6 g N-Methylpyrrolidon-2 auf 90 °C erwärmt. Anschließend werden über einen Zeitraum von 25 bis 30 Minuten unter Rühren 73,9 g Isophorondisocyanat dosiert. Nach weiteren 90 Minuten werden bei einer Temperatur von 90 °C 80,0 g Methylmethacrylat und 0,2 g 2,6-Di-tert-butyl-4methylphenol rasch zugegeben und homogenisiert. Dansch werden 41,3 g isophgrondlisogvanat über einen Zeitzaum von 10 Minuten dosiert und so lange bei 90 °C gerührt, bis der Gehalt an freien isocyanatgruppen 30 1,11 Gew.-%, bezogen auf die Gesamteinwaage, beträgt. In die so erhaltene Präpolymer-Lösungwerden 16.9 g 2-Hydroxylithylmethacrylat gegeben. Es wird weiter umgesetzt, bis keine freien isocyanatgruppen mehr vorliegen. Nach Zugabe von 37,3 g Methylmethacrylat, 16,0 g Diacetonacrylamid und 11,4 g Dirmethyläthanolamin werden 656,0 g Wasser mit einer Temperatur von 70 °C zu der Präpolymer-Lösung unter intensivem Rühren gegeben. Anschließend werden bei einer Temperatur von 80 °C 0.7 g tert-35 Butylhydroperoxid (80 %ig in Di-tort-butylperoxid) rasch zugetropft. Nach welteren 30 Minuten wird eine Lösung von 1.3 g Ascorbinstiure und 130.0 g Wasser über einen Zeitraum von 90 Minuten dosiert. Die resultierende Polyurethen-Acryl-Hybrid-Dispersion wird euf Raumtemperatur abgekühlt und durch ein 5 um Filtergewebe filtriert. Anschließend werden 9,2 g Adipinsäuredihydrazid, gelöst in 100 g Wasser, unter Rühren zugegeben. Die Dispersion besitzt einen Festkörpergehalt von 38 % und einen pH-Wert von 40 7.5.

#### Balanial 3: (Varolaichsbalaniai : nicht-selbstvernebande Polyurathan-Vinyi-Hybrid-Dispersion)

220 g eines Physiestes Registellt aus Religionshipholic Mesandolic St. Rechthaldium und Adjoritude in, and einer Micropholic Micropholic volle 4 volle des Educates Materia Gene deut ausstennum 2016 Directlybergebrass und 24 g Statisfold 1 is 1752 g Meyhighthylatin unter Richlich gestle, Ausztlafelde Richlich Berthalt (1 in 1752 g Meyhighthylatin unter Richlich gestle, Ausztlafelde St. Richlich gestle, Ausztlafelde 1 in 1755 gestle 1 in 1755 g Meyhighthylatin unter Richlich gestle 1 in 1755 g Meyhighthylatin unter Richlich gestle 1 in 1755 g Meyhighthylatin 1755 g Meyhighthylatin 1755

Die resultierende Polyurethan-Acryl-Hybrid-Dispersion wird auf Raumtemperatur abgeklihit und durch ein 5 im Filtengewebe filtriert. Die Dispersion besitzt einen Festkörpergehalt von 35 % und einen pH-Wert

## s Beispiel &

23.0 g eines Physiothes. Neugenith aus Proposity July 1. Sternicht F.B. Inchriedel für und Absprück.

n. mil seiner Hydrig-Vick vord. voll eine Einstanzt bleiser der weiter aussennen 23.5 g G. Dembylsche
n. mil seiner Hydrig-Vick vord. voll eine Einstanzt bleiser der wirden sammen 25.0 g Dembylsche
1. voll eine Sternichte Vick voll eine Vick voll eine

Zeitraum von 90 Minuten dosiert.
Die restillerende Polyundhan-Acryl-Hybrid-Disperson wird auf Raumtemperatur abgekühlt und durch ein 5 um Fibergewebe Bilriert. Anschließend werden 15,8 g. Arliginstundflyddaufd, geldst in 100 g. Wasser, zugegaben. Die Sügerstein bestett einen Festid/Dengenjativ von 34. b. und einen gift-West von 7,8.

Beispiel 5: (Vergleichsbeispiel : nicht-selbstvernetzende Polyurethan-Vinyl-Hybrid-Dispersion)

28.6.0 a less Polysten. Anografia am Hexando-I.S. logothesidase and Asiphasia. en etemyhdysin-Jack on low dem edit Sustanti bener 2 weierin zusennen ein 23.1 g. Derhöppingsselsen. 32.3.0 m. 20.0 m

Die resultierende Polyurothan-Acryl-Hybrid-Dispersion wird auf Raumtemperatur abgekühlt und durch o ein 5 µm Filtergewebe filtriert. Die Dispersion besitzt einen Festiolspergehalt von 34 % und einen pH-Wert von 7.2.

## Beispiel 6:

60.6.5 g - sens Polyanes. Programit and Herodoxic I.S. Inschination and Artificiation, and underlyinderpolaries for an efficient and an experimental programmen mile 2.5 g Destruction 14. 10.5 g dispersementary is under 2.2 g 2.6.Centraliny1-employaece in 150 g Action term (Richard general Artificiation 14.00 g Action 150 g Ac

Die resultierende Polyurethan-Acryl-Hybrid-Dispersion wird auf Raumtemperatur abgekühlt und durch ein 5 um Filtergewebe hitziert. Anschließend werden 15,4 g Adipinsäuredhydrazid, gelöst in 100,0 g

Wasser, zugegeben. Die Dispersion besitzt einen Festkörpergehalt von 34 % und einen pH-Wert von 7,4.
Die neuartigen, selbstvernetzenden Polyureitan-Acryl-Hybric-Dispersionen zeichnen sich durch eine verbesserte Wasser-, Lösentitet und Chemikalenbeständigkeit aus.

Eine vergleichnede Prüfung von sicht-ensmässinde und selbziernstanden Beschlichtungsystemen auf Basis der Physikerte-Archythylicht/Geperionen Besigne 1 – 6 wurde gemild der Mibbissom 100 86681, 7 tol 18 durchgellich. Die Dispersionen werden vor der Applikation auf Mahagoni-unrisent hollpielt nom mit den Neuromine Byr 3-69 (Previsionen servision vor der Applikation auf Mahagoni-unrisent hollpielt nom mit den Neuromine Byr 3-69 (Previsionen Fra Byr). Dennie Geroff und dem Krissbassemmil Burkspille som mit der Michael der Schrift und der Schrift u

## Beispiel 7:

22.0 g siese Polysters. Nograella sur Hexandri-1,8 leopthelisiase und Addrination, mit oliver Hydron-2-dat und sud einer Edissand Steiner 2 werden mit 20.2 g Brumhtyborosinsker. 10.0 g instanciol-1,8 und 10.2 g siese production. 2 und 10.1 C swelmt. Architektierd versiche Dies raten der Versiche Steiner 1.0 der 10.0 mit 20.0 g swelmt. Architektierd versiche Dies richte versiche 10.0 mit 20.0 mit

Mindre wid eine Lösung von 1.3 g Accorbinstaru und 190,0 g Wasser über einen Zeitzuum von 90 Mindren dodiert.

Mindren dodiert der State in der Stat

### Belsolel &

45

222.0 g orea Polystein, haugetell aur Heundri-Lä. Inspitabilitäria und Adpiraleum, mit einer Hospitalis (1985) auf 1985 (1985)

Die resultierende Polyurethen-Acryl-Hybrid-Dispersion wird auf Raumtemperatur abpsichtit und durch in 5 um Filtergewebe fütriert. Anschließend werden 8.2 g Adpinisiuredhydrazid, gelöst in 100 g Wasser, unter Rühnen zugegeben. Die Dispersion besitzt einem Festödipergehalt von 36 % und einen pH-Hert von

13

### Balspiel 9:

232.0 g eines Polyesters, hergestellt aus Neopenbylphykol, Hexandiol-1.6, hophthaleflum und Artininstius re, mit einer Hydroxyl-Zahl von 41 und einer Säurezahl Meiner 2 werden mit 23,0 g Directhylolproxionsäure. 2.4 a Butandial-1.4 in 175,8 g Methyläthylketon unter Rückfluß geläst, Anschließend werden über einen Zeitraum von 30 bis 35 Minuten 89.1 o Diphenylmethan-4.4'-dispoyanet unter Rühren dosiert und unter Rückfluß so lange gerührt, bis der Gehalt an freien isocyanatgruppen 1,16 Gew.-%, bezogen auf die Gesamteinwaage, beträgt. In die so erhaltene Präpolymer-Lösung werden 0,2 g 2,6-Di-tert-butyl-4-methylohenol und 49,3 g des Umsetzungsprodukts von Versaticsäureglycidylester mit Methacrylsäure gegeben. Es to wird writer unter Rückflußtemperatur umgesetzt, bis keine freien Isogvanatgruppen mehr vorliegen. Nach Zugabe von 13,0 g Triäthylamin werden 969,0 g Wasser mit einer Temperatur von 60 °C zu der Präpolymer-Lösung unter intensivern Rühren gegeben. Das Lösemiltel Methyläthylketon wird anschliebend durch Vakuumdestillation von der erhaltenen Dispersion azeotrop abgetrennt. Nach Zugabe von 92.3 g Methylmethacrylat, 92,3 g 2-Äthylhexylacrylat, 30,8 g Diacetonacrylamid und 0,7 g tert.-Butylhydroperoxid

is (80 %-ig in Di-tert-Butylogroxid) wird die Temperatur auf 80 °C erhöht. Nach weiteren 30 Minuten wird eine Lösung von 1,3 g Ascorbinsäure und 130,0 g Wasser über einen Zeitraum von 90 Minuten dosiert. Die resultierende Polyurethan-Acryl-Hybrid-Dispersion wird auf Raumtemperatur abgekühlt und durch ein 5 um Filtergewebe filtriert. Anschließend werden 15.8 g Adjoinsäuradthydrazid, pelöst in 100 g Wasser. unter Rühren zugegeben. Die Dispersion besitzt einen Festkörpergehaltvon 38 % und einen pH-Wert von

20 7.5

### Belapiel 10:

einen Zeitraum von 90 Minuten desiert.

232.0 g eines Polyesters, hergestellt aus Neopentylgivkol. Hexandiol-1.6. (sophthalsäure und Adjoinsäu-2s re, mit einer Hydroxyl-Zahl von 41 und einer Säurezahl kleiner 2 werden mit 23,0 g Dimethylolpropionsäure, 2.4 a Butandiol-1.4 in 175,8 g Methyläthylketon unter Rückfluß gelöst. Anschließend werden über einen Zeitraum von 30 bis 35 Minuten 62,0 g Toluylendiisocyanat (Isomerenmischung: 20 % 2,6-Isomer, 60 % 2.4-Isomer) unter Rühren dosiert und unter Rückfluß so lange gerührt, bis der Gehalt an freien Isocyanatgruppen 1,16 Gew.-% bezogen auf die Gesamteinwaage, beträgt. In der so erhaltenen Präpolymor-Lösung 30 worden 0.2 g 2.6-Di-tert-butyl-4-methylphenol und 49.3 g des Umsetzungsprodukts von Versaticsäurselvcdylester mit Methacrylsäure gegeben. Es wird weiter unter Rückflußtemperatur umgesetzt, bis keine Irelen Isocyanatgruppen mehr vorliegen. Nach Zugabe von 13,0 g Trillithylsmin werden 942,0 g Wesser mit einer Temperatur von 80 °C zu der Präpolymer-Lösung unter intensivern Rühren gegeben. Das Lösemittel Methyläthylketon wird anschließend durch Vakuumdestillation von der erhaltenen Dispersion azeotrop is abgetrennt. Nach Zugabe von 92,3 g Methylmethacrylat, 92,3 g 2-Äthylhexylacrylat, 30,8 g Diacetonacrylamid und 0,7 g tert-Butythydroperoxid (80 %-ig in Di-tert-butytheroxid) wird die Temperatur auf 80 °C erhöht. Nach weiteren 30 Minuten wird eine Lösung von 1,3 g Ascorbinsäure und 130,0 g Wasser über

Die resultierende Polyurethan-Acryl-Hybrid-Dispersion wird auf Raumtemperatur abgekühlt und durch «α ein 5 μm Filtergewebe filtriert. Anschließend werden 15,8 g Adipinsäuredihydrazid, gelöst in 100 g Wasser, unter Rühren zugegeben. Die Dispersion besitzt einen Festkörpergehalt von 37 % und einen pH-Wort von

-0

£ cv. 2 3

N 0

3.4 6 0 ..

9 cu 0

5.3 4 2 8

min Ammoniak 10%ig h Essigsäure 5%ig 20 h Dibutyiphthalat

10 s Aceton

.

Wasser. Lösemittel und Chemikallenbeständigkeiten

20

25

35

	thereof, cosmittee and chollegestal agreement		and and and and				
PU-Dispersion	ersion	Beispiel 1	Beispiel 2	Beispiel 3	Beispiel 4	Beispiel 5	
Co-Löser BDG*	r B0G*	% 60	% 60	8,0	3%	3%	
Netzmitt	Netzmittel Byk 346"	0,10 %	0,10 %	0,10 %	0,10 %	0,10 %	
16 h Wasser	sser	1-2	0	1.2	0	2.3	
16 h Àth	16 h Athanol 50%ig	8	2	2-3	-	2.3	
16 h Tinto	to	-	0	-	0	20	

Beispiel 6 0,10 % . - 5

8 %

Bewertung: 0 = keine sichtbaren Veränderungen, 5 = Prüfläche stark verändert bzw. zerstört 3elastungszeiten; h = Stunden, min = Minuten, s = Sekunden

က

Angaben in Gew.-%, bezogen auf die gebrauchsfertige Formulierung

Urethan-Vinyl-Hybridpolymeren sowie gegebenenfalls üblichen Zusätzen.

#### ER 0 649 665 A1

- 2. Wälinge seibstennstzende Bindemitielt nach Antopruch 1, dadurch gekennzeichner, das die Polytytestide ein militiens Meldeslagewicht (ML) von 1:000 aufweiset und alfphatisch oder anemission der gemischt allphatisch/aromatische Verbindungen mit mindestens zwei Hydrazin-, Hydrazid- undoder Hydrazin-Grunnen tiert.
- 3. Wälfige selbstremotrande Biodemitol auch Anspruch 1, disturzli gelenrosichnet, dat die Gebosyt-gruppe-haltigen Urehan-Viryl-Hickoplymenedurch radiation intellere Poymertation von veryl gruppe-haltigen Urehan-Matermonomieren gemeintam mit andem Virylmoomene nüblich sind om Weber mindestant einies der Virylmoomenen einie oder mehrere Galtonfrigungen ertillikt intid om Massengabelt auf Verylbäcksen in oder Polymerhan-Viryl-Hybrid-Dispersion betrogen auf die Masse dos Pesstatifiers erüblichen i und 95 %. Nervicksen i von 427 % belletig.
- 4. Willrige selbsthemmagnede Biodemittell nach Anspruch 1 und 3, deducth gelenscrächter, dat die Carbonylingsprechaligen Unterwirfsylhrighdischungen uden dellaktion inliesen Bolymerischlas von 1s viryfungsperhaltigen Liefstur-Malkonomonnerun gemeinten mit anderen Veryfmanneren erhältlich sird, wiche inmidiastens eines der Veryfmanneren ein eine der erherter Ostrotygruppen erhaltigt und die Veryfigungspen an die Retienenden der Unstran-Malfonomonneren (terminal) undrücker Bling der Malkonomonnerkeite Belateri Unterhich Dejausten an Unterhich und der Unterhich und der Bling der Malkonomonnerkeite Belateri Unterhich Dejausten an Unterhich und der Bling der Malkonomonnerkeite Belateri Unterhich Dejausten and der Belaterie und der Belaterie u
- 20 5. Wäßrige seibstvermetzende Bindemittel nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die zur Herstellung der Ureithan-Makromonomene eingesetzisen Polyhydroxyverbindrungenausgewählt sind aus den Polyhydroxypolystehm, den Polyhydroxypolystehm und den Polyhydroxypolystehnosten.
  - Wildrige selbstvemstrande Birdemitel nach Anspruch 1 bis 4, daturch geltemseichnet, daf der zur Herstellung der Urehan-Allekemenonnenen eingesetzten hydrephillen Verbründungen ausgeweitht sind aus isocyanatunktionellen oder hydroryfinistionellen Polyalkylenoxiden und hydroxyfunktionellen antimischen, antimospenen, kationischen oder keitdingenenen Verbründungene.
- 7. Wildige selbstwerretexnet Birdemillet nach Anspruch 1 bis 4, dollurfu palantrasichnatt, daß die Virginisonnemen ohne Carbonighipper ausgehelt ist das der Gingpo der Ester vos allphatischen Allenbeite mit 1 bis 12 CAltonen und von ungsattligten Castronationn aus der Ginge (Merh-Acrylatur), elegoschotensien und Vorjessegskein, aus der Ginge der Wirjester, der Virginische Carbonischen und Vorgessegskein, auch der Ginge der Wirjester, der Virginische der Virginischen und der Virginischen und der Virginischen und der Virginischen und der Virginischen der Virginischen und der Virginischen und der Virginischen und der Virginischen und der Virginischen der Virginischen und der Virginischen und der Virginischen und der Virginischen und der Virginischen der Virginischen der Virginischen und der Virgi
  - Wäßtige selbstvernetzende Bindemittel nach Anspruch 1 bis 4 und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Virylmozomenen ohne Carbonyligruppen Ester von allphatischen Alkoholen mit 1 bis 12 C-Atomen und (Meth)-kryjstäure sind.
  - Wäßrige selbstvernetzende Bindemittel nach Anspruch 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis der Anzahl der Hydrazin- zu Carbonylgruppen 1:40 bis 2:1, bevorzugt 1:20 bis 2:1 ist.
- 10. Verwendung von Bindemiteln nach Anspruch 1 bil 9 in Druddirberharzen, Nobstoffen sowie Beschichtungsmitteln für Hulz-papier, Kunstatielle, Lader, Testilen und metallische Untergründe, egebenenfalls in Kombination mit Vermetzern, anderen Harzen, und weiteren Zusätze wie Pigmenten, Verlanfmittel etc.
- 11. Verwendung von Bindemitteln nach Anspruch 1 bis 9 in Basislacken für die Beschichtung von Metallen.
- 12. Verwendung von Bindemitteln nech Antoruch 1 bis 9 in Basislacken für die Beschichtung von Holz.
- 13. Verwendung von Bindemitteln nach Artspruch 12 in Basislacken für die Beschichtung von Kunststoffen



EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE

Kategorie		ota nit Angels, creek erferierie	b. Serift	BLASSIFIKATION DER	
Lategorie	der medigebli	ctes Tele	Amprach	ANMELDUNG	
x	AN 224347 'EPOXY RESIN COMPO:	rokohama Rubber) 15.	1	C08Q18/67 C090175/16	
	CHEMICAL ABSTRACTS, Mai 1994, Columbus, abstract no. 27319: KATO 'MANUFACTURE: ACRYLIC POLYURETHAN Seite 135; " Zusammenfassung' 4 JP-A-5 320 299 (1 BAOISCHE)	, Ohio, US; JG, ACUEOUS EMULSIONS NES'	1-13 OF		
^	EP-A-0 279 067 (BA: * Seite 2, Zeile 2: Ansprüche 1-6 *	SF) 5 - Seite 3, Zeile 2	¢; 1	SECRETARISMENTE (SECOLO)	
D,A	EP-A-0 098 752 (RE	SEM)		C090	
0.4	EP-A-0 332 326 (IC	I RESINS)			
	EP-A-0 127 834 (BA:				
Der verliegende Rochendonbericht wurde für alle Patenthasprücke erstellt					
		12. Januar 19		mania A	
OEN HAAG 12.  EATECOES DES GENANYEN OOKIMENTE Y om haunder Sedening is Vesikates and dear to dear the sedening in Vesikates and dear to dear to dear Vesikates and the sedening to vesikates dear to dear Vesikates and the sedening to dear t		CONTINUENTS THE ENG-	Januar 1995 Bourgonje, A  Ti de Edisting ligning Signete Deuten der Graddite  1 stem Protestianum, das jeden um au der  O'th de Ausnetzu sugditute Deuten:  Limm wäre Choben augstännt Deuten:  a i Hoppiet de gleiche Fromstelle, Benerifinander Deuten:		

